# Generate Collection

L8: Entry 52 of 61

File: JPAB

Feb 8, 1985

PUB-NO: JP360025933A

DOCUMENT-IDENTIFIER: JP 60025933 A

TITLE: AGENT FOR MITIGATING SYMPTOMS OF CANCER

PUBN-DATE: February 8, 1985

INVENTOR - INFORMATION:

NAME

COUNTRY

OKUDA, HIROMICHI MASUNO, HIROSHI

ASSIGNEE-INFORMATION:

NAME

TSUMURA JUNTENDO INC

COUNTRY

APPL-NO: JP58132782

APPL-DATE: July 22, 1983

INT-CL (IPC): A61K 35/78; A61K 35/78

#### ABSTRACT:

PURPOSE: To provide the titled agent effective to inhibit the fat decomposition accelerating action of <u>cancer</u> toxin and promote the lipid metabolism and appetite of <u>cancer</u> patient, by extracting a crude drug selected from SAIKO (root of Bupleurum falcatum), CHINPI (peel of Citrus aurantium) and SHOMA (rhyzome of Cimicifuga simplex) with water or an aqueous organic solvent, and using the extract as an active component.

CONSTITUTION: One or more crude drugs selected from SAIKO, CHIMPI and SHOMA, or crude drugs composed of SHOKYO (Rhyzome of Zingiber officinale), OUGI (root of Astragalus membranaceus), SOUJUTSU (rhyzome of Atractylodes lancea), NINJIN (root of Panax ginseng), KANZO (root of Glycyrrhiza glabra), TOUKI (root of Angelica acutiloba) and TAISO (fruit of Zizyphus vulcaris) in addition to the above one or more crude drugs, are extracted with or an aqueous organic solvent, and the extract is used an active component of the present drug to inhibit the fat decomposition accelerating action of cancer toxin (toxohormone L) and to promote the lipid metabolism and appetite of the patient of cancer. The agent has extremely low toxicity and high safety. Expected dose:  $2\∼10g$  per dose and  $\≤3$  doses a day for adult.

COPYRIGHT: (C) 1985, JPO&Japio

(19) 日本国特許庁 (JP)

⑪特許出願公開

⑫公開特許公報(A)

昭60-25933

⑤Int. Cl.4
A 61 K 35/78

識別記号 ADU ADD 庁内整理番号 7138-4C 7138-4C ④公開 昭和60年(1985)2月8日

発明の数 2 審査請求 未請求

(全 4 頁)

## 64癌症状改善剂

20特

願 昭58--132782

②出 願 昭58(1983)7月22日

仰発 明 者 奥田拓道

松山市鷹子町1174の17

70発 明 者 升野博志

愛媛県温泉郡重信町大字横河原 1375

⑪出 願 人 株式会社津村順天堂

東京都中央区日本橋3丁目4番

10号

個代 理 人 弁理士 坂田順一

明 細 著

1. 発明の名称

癌 症 状 改 善 剤 2 、特許請求の範囲

(1) サイコ、チンピ、ショウマより選ばれる一種または二種以上の生薬の水または水性有機溶剤抽出物を有効成分とし、脂肪分解作用を有する癌毒素(トキソホルモンし)の脂肪分解促進作用を阻害し、担癌患者の脂質代謝、並びに食欲不振を改善することを特徴とする癌症状改善剤。

(2)サイコ、チンピ、ショウマより選ばれる一種または二種以上の生薬に、ショウキョウ、オウギ、ソウジュン、ニンジン、カンゾウ、トウキ、タイソウの七種の生薬を加えた生薬の水または水性有機溶剤油出物を有効成分とし、脂肪分解作用を有する癌毒素(トキソホルモンし)の脂肪分解促進作用を阻害し、担癌患者の脂質代謝、並びに食欲不振を改善することを特徴とする癌症状改善

3. 発明の詳細な説明

本発明は、サイコ、チンピ、ショウマより選ばれる一種または二種以上の生薬の水または水性有機溶剤抽出物、或はサイコ、チンピ、ショウマより選ばれる一種または二種以上の生薬に、ショウキョウ、オウギ、ソウジュツ、ニンジン、カンゾウ、トウキ、タイソウの七種の生薬を加えた生薬の水または水性有機溶剤抽出物を有効成分とする脂肪分解作用を有する癌毒素(トキソホルモンし)の脂肪分解促進作用を阻害し、担癌患者の脂質代謝、並びに食欲不振を改善することを特徴とする癌症状改善の

トキソホルモンLは、ヒト肝癌腹水中より分離された分子盤クロロロ前後の酸性蛋白質で、脂肪組織に作用し、脂肪の分解を促進する因子であり、ラントの脳室内注入で食欲低下を引き起すなど、癌悪液質における体内脂肪減少の要因と考えられる(CANCER RESEARCH 41, 284~288, January 1981)。

本発明者らは、サイコ、チンピ、ショウマより選ばれる一種または二種以上の生薬の水または水

・性有機溶剤抽出物、或はサイコ、チンピ、ショウマより選ばれる一種または二種以上の生薬に、ショウキョウ、オウギ、ソウシュン、ニンジン、カンソウ、トウキ、タイソウの七種の生薬を加えた生薬の水または水性有機溶剤抽出物が、トキソホルモンしによる脂肪分解促進作用を阻害し、食欲の低下を抑えるという新知見に着目し、本発明を完成した。

抽出するか、もしくは、それぞれの生薬を抽出後、混合してもよい。抽出条件は、室温あるいは、加熱して行うことができるが、加熱して行うことができるが、加熱して行うことができるが、加熱してもの間間形がは、そのままでも便用するとは、近半の間に、散剤、質粒剤、カブセル剤などを加えて製剤では、放剤、対対セル剤などを加えて製剤では、放剤にして用いるともできる。所望により、精製して用いてもよい。上記生での常法により、精製して用いてもよい。とない、動力がは、大の製造の具体例を示すと次の対象を加まる。

#### 具体例 1

オウギ、ソウジュン、ニンジン各 4 . 0 9 . トウキュ . 0 9 . サイコ、タイソウ、チンピ各 2 . 0 9 . カンゾウ / . 5 9 . ショウマ / . 0 9 . ショウキョウ 0 . 5 9 の混合生薬に、 / 0 倍盤、 すなわち 2 4 0 mt の水を加えて / 0 0 でで / 時間加熱抽出し、得られた抽出液を沪過後、スプレードライして 2 . 2 9 の乾燥エキス粉末を得る o

具体例 2

サイコ / 0 0 9 1 1 / 0 倍量、すなわち / 2 の水 を加えて / 時間 / 0 0 ℃で加熱抽出し、得られた 抽出液を严過後、濃縮乾固して 9 . 5 9 の乾燥エ キス粉末を得る。

### 具体例 3

チンピノの0分にノの倍量、すなわちノルの水を加えてノ時間ノののでで加熱抽出し、得られた抽出液を沪過後、濃縮乾固してノの、1分の乾燥エキス粉末を得る。

## 具体例 4

ショウマ / 0 0 8 に / 0 倍量、すなわち / 2 の水を加えて / 時間 / 0 0 ℃で加熱抽出し、得られた抽出液を严過後、硬結乾燥して 8 . 9 8 の乾燥エキス粉末を得る。

次に本発明の薬剤が、トキソホルモンLの脂肪 分解促進作用を阻害することについての実験および結果について説明する。

Wistar 系雄性ラット (体重 / 5 0 ~ / 8 0 9 ) の副撃丸脂肪組織切片 / 0 0 mg を Krebs - Ringer 重炭酸緩衡液 (pH 2 4 ) に浮遊させ、肝痛患者 の腹水をトキソホルモンL溶液としての。/mt、 具体例1から具体例4の薬剤水溶液(20mg/mt) を遠心後、上清を透析した透析内板の。/mt、s 多牛血清アルブミン溶液の。smt、の。/mM CaCl、水溶液を加えて最終容量/。omtとし、32 でで2時間培養した後、遊離した脂肪酸をDole の方法で測定した。その結果は表1に示す如くである。

即ち、表1は、薬剤無投与群並びに具体例1から具体例4の薬剤投与群のトキソホルモンしによる脂肪分解促進作用に対する成績を示す。表1に示す結果から、本発明の薬剤は、トキソホルモンしによる脂肪分解促進作用を阻害することが認められた。



表 :

トキソホルモンLによる脂肪分解促進作用 に対する本発明の薬剤の影響

	投与债 (mi)	遊離脂肪酸 (μEq/nt)	图寄末 (*)
浆剂無投与辟		4 . 9	
具体例Ⅰで示した薬剤	0.1	1.1	6.3
具体例2で示した薬剤	0.1	. /	2 3
具体例3で示した契例	0.1	<i>3</i> . 2	3 3
具体例4で示した薬剤	0.1	3 . 8	ב נ

次に本発明の薬剤が、癌による食欲の低下を軽 減することについての実験および結果を説明する。

四週齢のドンリュウ系雄性ラットに AH 130 腹水肝癌を移植した後、普通飼料(クレア粉末飼料)または具体例1 で得た薬剤を混合した飼料(クレア粉末飼料に100%/ レスカーのマグをに相当する具体例1で得た薬剤を混合した飼料)(薬剤混合飼料)を自由に摂取させ、普通飼料を与えた群と、具体例1で得た薬剤を混合した飼料(薬剤混合飼料)を与

# 実施例 1

上記の具体例1~具体例4 歩毛により製造した 薬剤 2 0 0 9 を乳糖 8 9 9 およびステアリン酸マグネシウム 5 9 と混合し、この混合物を単発式打 錠機にて打錠して直径 2 0 mm、重量約 2 3 9 のスラング錠を作り、これをオシレーターにて粉砕し、整粒し、篩別して 2 0 ~ 5 0 メンシュの粒子の良好な顆粒剤とした。この顆粒剤は症状にあわせて1回量 3 ~ 1 5 0 9 に相当)を1日3回服用する。

### 奥施例 2

上記の具体例1~具体例4 実際により製造した 薬剤100分を復結晶セルロース20分およびス テアリン酸マグネシウム 5 分と混合し、この混合 物を単発式打錠機にて打錠して直径 2 mm、重量的 22 5 mmの錠剤を製造した。本錠剤 / 錠中には本 発明の薬剤 2 0 0 mm を含有する。本錠剤は、症状 にあわせて / 回 / 0~ 5 0 錠を / 日 3 回服用する。

## 実施例 3

上記の具体例1~具体例4 幸をにより製造した

えた群の飼料摂取量を測定した。その結果は図面に示す如くである。即ち、図面は、AH/3の腹水肝癌移植ラットの食欲低下に対する普通飼料摂取群と薬剤混合飼料摂取群の成績を示す。図面に示す結果から、本発明の薬剤は、腹水肝癌による食欲低下を抑えることが認められた。

本発明の薬剤の経口投与での急性毒性試験をddY系μ性マウスおよびWistar系雄性ラットを用いて行つたところ、上記の具体例1から具体例4で得た薬剤は15分/砂の経口投与でも死亡例とたがつて、本発明の薬剤は、極めて毒性が低く、安全性の高いものである。

本発明における実験データおよび急性毒性試験の結果から考えて、本発明の薬剤の有効投与量は、患者の年令、体重、疾患の程度によつても異なるが、適常成人で/回量 2 ~ / 0 タを症状にあわせて/日 3 回までの服用が適当と認められる。

次に実施例を示して本発明を具体的に説明するが、本発明は、これにより制限されるものではない。

薬剤 5 0 0 90 を硬カプセルに充填した。本カプセルは、症状にあわせて 1 回 4 ~ 2 0 カブセルを<del>症</del> <del>枚にあわせて</del>服用する。

## 4. 図面の簡単な説明

図面はAH/Jの腹水肝癌移植ラットの食欲低下 に対する普通飼料摂取群と薬剤混合飼料摂取群の 成績を示す図である。

出願人 株式会社 津 村 順 天 堂 代理人 弁理士 坂 田 順 一

